® BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



PATENT- UND MARKENAMT **® Off nl gungsschrift** 

® DE 198 20 147 A 1

Aktenzeichen:

198 20 147.8

Anmeidetag:

6. 5.98

(4) Offenlegungstag:

1. 7.99

(5) Int. C1.6:

H 01 L 21/3205 H 01 L 21/758 H 01 L 21/285

(9) Unionspriorität:

97-82126

31, 12, 97 KR

Anmelder:

Samsung Electronics Co., Ltd., Suwon, Kyungki, KR

8004215585

Vertreter:

Patentanwälte Wilhelm & Dauster, 70174 Stuttgart

® Erfinder:

Kang, Sang-bom, Seoul, KR; Chae, Yun-sook, Seoul, KR; Park, Chang-soo, Suwon, KR, Lee, Sang-in, Suwon, KR

Die folgenden Angeben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

Verfahren zur Bildung einer leitfähigen Schicht mittels eines atomaren Schichtdepositionsprozesses

Die Erfindung bezieht sich auf ein Vorfahren zur Bitdung einer leitfähigen Schicht in Form einer Metallschicht oder einer Metallsilicidschicht unter Verwendung eines stomaren Schichtdepositionsprozesses Erfindungsgemäß wird auf dem Halbleiteraubstrat eine atomare Opfermetallschicht gebildet und diese dann unter gleichzeitigem Bijden einer atomaren Matallschicht durch Reagieren der atomaren Opfermetallschicht mit einom Metallhalogenidges entfernt, wobei sine Mehrzahl atomarer Metallschichten übereinandergestapelt wird, indem wenigstens sinmal abwechselnd die atomare Opfermetallschicht und die atomare Metallschicht gebildet werden. Zusätzlich kann eine atomare Siliziumschicht vor oder nech Bildung der atomeren Metallschicht aufge-bracht werden, um abwechselnd atomere Metallschichten und atomare Siliziumschichten übereinanderzustapein, wodurch sich eine Metallsilicidschicht herstellen läßt.

Verwendung z. B. zur Herstellung von Zwischenverbindungen in hochintegrierten Halbleiterbauelementen.

#### Beschreibung

Die Erfindung bezieht sich auf ein Verfahren zur Bildung einer leitfähigen Schicht auf einem Halhleitersubstrat unter Verwendung eines ausmaren Schichtdepositionsprozesses.

Mit steigendem Integrationsgrad von Halbleiterbauelementen verringert sich das Entwurfsmaß. Dadurch erhöht sich das Aspektverhältnis von Kontaktlöchern, während die Übergangstiefe flacher wird. Die Übergangstiefe hängt direkt mit dem Kurzkanaloffekt eines MOS-Transistors zusammen. Das heißt, ein für ein hochitusgriertes Halbleiterbauelement geeigneter MOS-Transistor benötigt eine kurze Kanallänge, und die Tiefe eines flachen Source/Drain-Bereichs, d.h. die Übergangstiefe, muß niedrig sein, um die Eigenschaften des MOS-Transistors mit dem kurzen Kanal zu verbessern. Eine 
Zwischenverbindungstechnologie zum Kontaktieren des flachen Übergangs mittels einer metallischen Zwischenverbindung benötigt eine Barrierenmetallschicht. Dies verhindert ein Eindengen der metallischen Zwischenverbindung in den 
flachen Übergang, d.h. das Phänomen der Übergangskurzschlußbildung wird vermieden. Häufig wird eine Ttannirid(TIM)-Schicht als Barrierenmetallschicht verwendet, und zwischen die Barrierenmetallschicht und den Übergang wird eine ohmsche Schicht, z. B. eine Titansilieidschicht, eingefügt. Die Titansilieidschicht mit einem Schmolzpenkt 
von 1540°C, einem Widerstand von 13 μΣειπ bis 16 μΩειπ und einer Barrierenhöhe von 0.6 eV bezogen auf eine m leirende Störstellenschicht wird häufig für die ohmsche Schicht oder die Zwischenverbindung verwendet. Die für die ohmsche Schicht benutzte Titansilieidschicht wird durch Bilden einer Titanschicht auf dem Übergang, d. h. auf einem törsche Schicht benutzte Titansilieidschicht wird durch Bilden einer Titanschicht auf dem Übergang, d. h. auf einem törsche Schicht benutzte Titansilieidschicht wird durch Bilden einer Titanschicht auf dem Übergang, d. h. auf einem törschellendorierten Siliziumsubstrat (Störstellenschicht), und anschließendes Tempern erzeugt, um die Titanschicht und das 
Siliziumsubstrat miteinander in Reaktion zu bringen.

Bei einem berkömmlichen Verfahren zur Bildung der metallischen Zwischenverbindung wird, wie oben beschrieben, auf einer Störstellenschicht eine dielektrische Zwischenschicht gebildet, die strukturiert wird, um ein Kontaktloch zu erzeugen, das einen vorbestimmten Bereich der Störstellenschicht freilegt. Außerdem werden die ohmsche Schicht die Barrierenmetallschicht und die metallische Zwischenverbindung nacheinander ganzflächig auf der resultierenden Struktur gebildet, in welcher das Kontaktloch erzeugt wurde. Die ohmsche Schicht kann durch Erzeugen einer Thanschicht auf der freigelegten Störstellenschicht und Tempern der Titanschicht oder durch Erzeugen der Titanstlicidschicht direkt auf der Störstellenschicht erhalten werden. Die Titansilicidschicht muß bei einer ausreichend medrigen Temperann gebildet werden, um eine Schädigung der Störstellenschicht zu vermeiden.

Es wurde daher bereits ein Verfahren zur Bildung einer Titansilicidschicht unter Verwendung eines plasmauntersützten chemischen Gasphasenabscheidungsprozesses (PECVD) in den Veröffentlichungen J. Lee et al., Plasma Enhanced CVD of Blanket TiSi<sub>2</sub> on Oxide Parterned Wafer. J. Electrochem. Soc., Band 139, Nr. 4, 1992, Seiten 1139 bis 1163 und Alan E. Morgan et al., Material characterization of Plasma-enhanced CVD titanium silicide. J. Vac. SCI. Technol. Band 4(3), 1986, Seiten 723 bis 731 vorgeschlagen. Wenn die Titansilicidschicht jedoch auf dem Kontaktioch mit höhem Aspektverhälmis in einem bechintegrierten Halbleiterbauelement gebildet wird, zeigt sie aufgrund der Plasmacharakteristik nur eine mäßige Stufenbedeckung. Indessen wurde in den Veröffentlichungen V. Ilderam et al., Optimized Deposition Parameters for Low pressure CVD titanium silicide, J. Electrochem. Soc., 1988, Seiten 2590 bis 2596 und G.I. Reynolds et al., Selective titanium disilicide by Low Pressure CVD. J. Appl. Phys. 65(8), 1989, Seiten 3212 bis 3218 ein Vernolds et al., Selective ettanium disilicidschicht unter Verwendung eines Niederdruck-CVD-Prozesses (IPCVD) bei 600°C oder mehr vorgeschlagen. Wenn die Titansilicidschicht jedoch bei 600°C oder mehr erzeugt wird, erhöht sieh der Siliziumverbrauch der die Titanschicht kontaktierenden Störstellenschicht, was die Übergangsleckstromeharakteristik verschlechtert. Es ist daher schwierig, die mittels LPCVD erhaltene Titansilicidschicht an ein hochintegriertes Halbleiterbauelement anzupassen, das einen flachen Übergang erforden.

Der Erfindung liegt als technisches Problem die Bereitstellung eines Verfahrens zur Bildung einer leitfähigen Schicht mit vergleichsweise guter Stufenbedeckung bei relativ niedrigen Temperaturen unter Verwendung eines atomaren Schichtdepositionsprozesses zugrunde.

Die Brindung löst dieses Problem durch die Bereitstellung eines Verfahrens mit den Merkmelen des Anspruch 1, 2

Beim Verfahren nach Anspruch 1 ist speziell die Bildung einer atomaren Opfermetallschicht auf einem Halbleitersubstrat vorgesehen, die mit einem Metallhalogenidgas reagient wird, um sie so zu entfernen und gleichzeitig eine aufmare Metallschicht zu bilden, für die vom Metallhalogenidgas gelöste Metallateme abgeschieden werden. Vorzugsweise ist das Halbleitersubstrat ein Siliziumsubstrat und besitzt einen vorbestimmten Oberflächenbereich, in welchem ein sterstellendorierter Übergang, d. h. eine Störstellenschicht, gebildet wird. Außerdem kann auf dem Halbleitersubstrat eine dielektrische Zwischenschichtstruktur mit einem Kontaktloch gebildet sein, das einen vorgegebenen Bereich der Störstellenschicht freilegt.

Beim Verfahren nach Anspruch 2 werden zunächst in gleicher Weise wie beim Verfahren nach Anspruch 1 eine atomare Opfermetallschicht und eine atomare Metallschicht auf einem Halbleitersubstrat gebildet. Dann wird auf der atomaren Metallschicht eine atomaren Siliziumschicht gebildet. Es wurden dann abwechselnd eine Mehrzahl von atomaren Metallschichten und eine Mehrzahl von atomaren Siliziumschichten übereinandergeschichtet, indem nacheinander wenigstens einmal die atomare Opfermetallschicht, die atomare Metallschicht und die atomare Siliziumschicht gebildet werden. Durch geeignete Steuerung der Dicke der atomaren Metallschicht und der atomaren Siliziumschicht läßt sich auf diese Weise eine Metallsilieidschicht mit einem gewünschten Zusammensetzungsverhältnis urzeugen.

Beim Verfahren nach Anspruch 3 werden analog zum Verfahren nach Anspruch 2 eine Mehrzahl von atomaren Siliziumschichten und eine Mehrzahl von atomaren Metallschichten aufeinandergeschichtet, jedoch werden im Unterschied zum Verfahren nach Anspruch 2 jeweils zuerst die atomare Siliziumschicht und dann die atomare Opfermetallschicht, aus der die atomare Metallschicht erzeugt wird, gebildet.

Bei einem nach Anspruch 4 weitergebildeten Verfahren werden die atomate Opfermetallschicht und die atomate Metallschicht wenigstens einmal nacheinander auf einer anfänglichen atomaten Opfermetallschicht gebildet, welche die atomate Metallschicht darstellt, die anfänglich auf dem Halbleitersuhstrat gebildet wird, so daß eine Metallschicht entsteht, die aus einer Mehrzahl von atomaten Metallschichten auf dem Halbleitersubstrat besteht. Die anfängliche Opfer-

### DE 198 20 147 A 1

metallschicht, welche die anfänglich auf dem Halbleitersubsurat gebildete atomare Opfermetallschicht darstellt, ist so zu bilden, daß die freiliegende Störstellenschicht ganzflächig vollständig bedeckt wird. Wenn die Oberfläche der durch das Kontaktloch freiliegenden Störstellenschicht nicht vollständig mit der anfänglichen atomaren Opfermetallschicht bedeckt ist, reagien das Metallhalogenidgas mit der Störstellenschicht und schädigt diese. Daher kann vorgesehen sein, vor Bildung der anfänglichen atomaren Opfermetallschicht eine die Störstellenschicht ganzflächig vollständig bedeckende, anfängliche Opfermetallschicht aufzubringen.

In Weiterhildung der Erfindung gemäß Anspruch 5 wird das Halbleitersubstrat während der Bildung der anfänglichen Opfermetallschicht auf 300°C bis 500°C geheizt. Vorzugsweise besteht gemäß Anspruch 6 die anfängliche Opfermetallschicht aus demselben Material wie die atomare Opfermetallschicht. Gemäß Anspruch 7 wird die anfängliche Opfermetallschicht vorzugsweise unter Verwendung desselben Reaktionsgases gebildet, das auch zur Bildung der atomaren Opfermetallschicht benutzt wird. Die Bildung der anfänglichen Opfermetallschicht und der atomaren Opfermetallschicht benutzt wird. Die Bildung der anfänglichen Opfermetallschicht und der atomaren Opfermetallschicht den dabei gemäß Anspruch 10 dadurch erfolgen, daß ein Opfermetall-Quellengas und ein reduzierendes Gas miteinander reagiert werden. Gemäß Anspruch 11 wird für des reduzierende Gas vorteilhafterweise H<sub>2</sub>-Gas oder SiH<sub>4</sub>-Gas eingesetzt.

In Weiterbildung der Erfiodung nach Anspruch 9 werden die Materialien so gewählt, daß die Gibbssche freie Energie einer Zusammensetzung der Metallatomsorte der atomaren Opfermetallschieht und der Halogenatomsorte des Metallhalogenids. Dies gewährleistet, daß die Metallatome der atomaren Opfermetallschieht in der Lage sind, sich mit den Halogenatomen zu verbinden und keine bloße Kombination der Metallatome des Metallhalogenids mit den Halogenatomen vorliegt. Um beispielsweise eine aus Titan gebildete atomare Metallaschieht auf dem Halbleitersubstrat zu erzeugen, wird als Metallhalogenid vorzugsweise Tita-Gas, Tita-Gas, Tita-Gas, Tita-Gas oder Tifa-Gas eingesetzt, siehe Anspruch 12. Wenn das Metallhalogenid ein Tita-Gas ist, ist die atomare Opfermetallschieht gemäß Anspruch 13 vorzugsweise eine Al-Schicht, eine La-Schicht, eine Pr-Schicht, eine In-Schicht, eine Ce-Schicht, eine Nd-Schicht oder eine Be-Schicht. Denn die Gibbssche freie Energie von Tita-Gas ist geringer als diejenige von Al-2Cla-Gas. LaCl<sub>2</sub>-Gas, PrCl<sub>3</sub>-Gas, InCla-Gas, CcCl<sub>3</sub>-Gas, NdCl<sub>3</sub>-Gas oder BeCl<sub>3</sub>-Gas. Analog ist die atomare Opfermetallschicht, wenn Tita-Gas für das Metallhalogenid zur Erzeugung einer aus Titan gebildeten atomaren Metallschicht auf dem Halbleitersubstrat eingesetzt wird, vorzugsweise sine Al-Schicht, eine Zr-Schicht oder eine Rf-Schicht. Denn die Gibbssche freie Energie von Tita-Gas ist geringer als diejenige von Al<sub>2</sub>G-Gas, ZrIa-Gas oder HeII,-Gas.

Je nach Art der auf dem Halbleitersubstrat zu bildenden atomaren Metallschicht können verschiedene weitere Metallbalogenidgase gemäß Anspruch 12 verwendet werden, z. B. TaCl<sub>3</sub>-Gas, TaI<sub>3</sub>-Gas, TaBr<sub>3</sub>-Gas, TaF<sub>3</sub>-Gas, HfCl<sub>3</sub>-Gas, HfCl<sub>4</sub>-Gas, HfCl<sub>4</sub>-Gas, ZrCl<sub>4</sub>-Gas, ZrCl<sub></sub>

Wenn das Mctallhalogenidgas der Oberfläche der resultierenden Struktur, auf der die atomare Opfermetallschicht oder die anfängliche Opfermetallschicht und die anfängliche atomare Opfermetallschicht gebildet sind, zugeführt wird, verbinden sich, wie oben beschrieben, die Metallatome in der atomaren Opfermetallschicht und die Metallatome in der anfänglichen Opfermetallschicht mit den Halogenatomen des Metallalogenidgases, um so ein flüchtiges Gas zu erzeugen. Die Metallatome in dem Metallhalogenid, d. h. Übergangsmetallatome, werden dadurch auf dem Halbleitersubstrat abgeschieden, um eine atomare Metallschicht zu bilden.

Gemäß Anspruch 8 werden alle oder werigstens ein Teil der atomaren Schiehten vorzugsweise unter Aufheizen des Halbleitersubstrats auf 300°C bis 500°C gebildet.

In Weiterbildung der Erfindung gemäß Anspruch 30 ist ein Temperprozeß vorgesehen, durch den sich eine Metallsilicidschicht mit verbesseriem Kontaktwiderstend erzeugen läßt. Der Tempervorgang wird gemäß Anspruch 31 vorzugsweise in Form eines schnellen thermischen Ausbeitzprozesses (RTP), eines Temperofenprozesses oder eines Vakuumnemperprozesses durchgeführt.

Die atomare Stitziumschicht wird in einer Weiterbildung gemäß Anspruch 28 unter Verwendung eines Siliziumquellengases erzeugt, d. h. eines Vorläufers, der Siliziumatome enthält. In Anspruch 29 sind bevorzugte Siliziumquellengase angegeben.

angegeben.

Weitere vorteilhafte Ausgestaltungen der Erfindung sind in den übrigen, oben nicht explizit genannten Ansprüchen angegeben.

Erfindungsgemäß lassen sich somit eine Metallschicht oder eine Metallsilicidschicht mit ausgezeichneter Stufenbedeckung bei 500°C oder weniger auf der Oberfläche eines Halbleitersubstrates bilden, das ein Kontaktloch mit hohem Aspektverhälmis aufweist. Dadurch kann bei der Herstellung hochintegrierter Halbleiterspeicherbauelemente, die einen flachen Übergang erfordern, eine leitfähige Schicht mit ausgezeichneter Zuverlässigkeit gebildet werden, d. h. eine Barrierenmetallschicht oder eine ohmsche Schicht mit ausgezeichneter Zuverlässigkeit.

Vorteilhafte Ausführungsformen der Erfindung sind in den Zeichnungen dargestellt und werden nachfolgend beschrieben. Hierbei zeigen:

- Fig. 1 ein Flußdiagramm zur Veranschaulichung der Prozeßabfolge eines ersten Ausführungsbeispiels,
- Fig. 2 cin Zeitsteuerungsdiagramm zur weiteren Veranschaulichung des Ausführungsbeispiels von Fig. 1,
- Fig. 3 ein Flubdiagramm zur Veranschaulichung der Prozeßabsolge eines zweiten Ausstührungsbeispiels,
- Fig. 4 ein Zeitsteuerungsdiagramm zur weiteren Veranschaulichung des zweiten Ausführungsbeispiels.
- Fig. 5 ein sebematisches Blockdiagramm einer vorliegend verwendeten Anlage zur Bildung einer leitfähigen Schicht, Fig. 6 eine Rasterelektronenmikraskopaufnahme des Quetschnitts einer erfindungsgemäß aufgebrachten Titanschicht und
- Fig. 7 Diagramme von Messungen von Komponenten der Titanschicht von Fig. 6 durch Röntgenstrahlfluoreszenzanalvse.

Die in Fig. 5 gezeigte Anlage, die zur erfindungsgemäßen Bildung einer leitfähigen Schicht verwendet wird, beinhaltet eine Reaktionskammer 51, einen am Boden der Reaktionskammer 51 angebrachten Halter 53, um darauf ein Halbleitersubstrat 55 zu plazieren, einen über dem Halter 53 montierten Duschkopf 57 zum Injizieren eines Reaktionsgåses mie Reaktionskammer 51 sowie eine an die Reaktionskammer 51 angeschlossene Vakuumpumpe 59 zur Steuerung des Drucks in der Reaktionskammer 51. Der Duschkopf 57 beinhaltet hierbei zwei voneinander separierte Gaseinlässe A und

SS

#### DE 198 20 147 A 1

B. Über den Gaseinlaß A werden ein Metallquellengas und ein Inergas in die Reaktionskammer 51 eingeleitet, währebd über den Gaseinlaß B ein Siliziumquellengas, ein Opfermetallquellengus und ein reduzierendes Gas in die Reaktionskammer 51 injiziert werden. Dies dient dazu, die Reaktion der Gase in einem der Einlässe A und B vor Erreichen der Kammer 51 zu unterdrücken. Die Zuführ des Metallquellengases und des Inertgases zum Gaseinlaß A wird durch ein erste bzw. ein zweites Ventil V1. V2 gesteuert, und die Zuführ des Siliziumquellengases, des Opfermetallquellengases und des reduzierenden Gases zum Gaseinlaß B wird durch ein drittes, ein viertes bzw. ein fünftes Ventil V3, V4. V5 gesteuert.

Bei einem ersten Ausführungsbeispiel, das unter Bezugnahme auf die Fig. 1, 2 und 5 erläutert wird, ist auf dem Hableitersubstrat ein störstellendotierter Übergang, d. h. eine Störstellenschicht, gebildet, z. B. auf der Oberfläche eines worden bestimmten Bereichs eines Siliziumsubstrates. Die Störstellenschicht, die einem Source/Drain-Bereich eines MOS-Transistors entspricht, ist für ein hochintegriertes Halbleiterbauelement auf eine Thefe von 0,1 µm oder weniger zu bilden, da der Kurzkanaleffekt des MOS-Transistors in enger Beziehung zur Übergangstiefe steht. Das heißt, der Kurzkanaleffekt des MOS-Transistors verbessert sich mit flacher werdender Übergangstiefe der Störstellenschicht. Auf der mit der Störstellenschicht versehenen, resultierenden Struktur wird ganzflächig eine dielektrische Zwischenschicht gebildet, die strukturiert wird, um ein Kontaktloch zu erzeugen, das einen vorbestimmten Bereich der Störstellenschicht freilegt. Herbei erhöht sich mit zunehmendem Integrationsgrad des Halbleiterbauelementes die Dicke der dielektrischen Zwischenschicht, und der Durchmesser des Kontaktlochs verringert sich. Mit steigendem Integrationsgrad des Halbleiterbauelementes erhöht sich daher das Aspektverhälmis des Kontaktlochs. Das Halbleitersubstrat 55, in welchem das Kontaktloch gebildet wurde, wird auf den Halter 53 geladen, der in der Reaktionskammer der Anlage zur Bildung einer leitfähigen Schieht installiert ist. In einem ersten Schritt 10 von Fig. 1 wird außerdem ein Prozeßzyklus-Zählwert n anfänglich auf null gesetzt, und gleichzeitig wird ein Zahlenwert k festgelegt, der die Anzahl gewünschter Prozeßzyklen anzeigt.

Anschließend werden, nachdem die Temperatur Te des Halbleitersubstrates 55 auf 300°C bis 550°C gesteuen wurde, das zweite, vierte und fünfte Ventil V2, V4 und V5 geöffnet, 30 daß das Inerigas, das Opfermetallquellengas und das reduzierende Gas für eine vorbeschmmte Zeitdauer in die Kammer 51 injiziert werden, um dadurch eine anfängliche Op-25 fermetallschicht ganzslächig auf dem Halbleitersubstrat 55 aufzuhrtogen, in welchem das Kontaktloch gebildet (Schritt 11). Das Opformetallquellengas und das reduzierende Gas mischen sich im Gaseinlaß B, reagieren aber wurged der niedrigen Temperatur im Gaseinlaß B von 100°C bis 150°C nicht miteinander. Der Druck in der Reaktionskammer 51 wird hierbei auf 10 Torr oder waniger gesteuert. Vorzugsweise ist die anfängliche Opfermetallschicht eine Medallschicht, die in der Lage ist, leicht mit einem Metallquellengas zu reagieren, das in einem nachfolgenden Prozeß zur Bildung einer gewünschten atomaren Metallschicht verwendet wird, d. b. mit einem Metallhalogenidgas aus einem Übergangsmetall und einem Halogenelement. Um beispielsweise eine atomare Iltanmetallschicht zu bilden, ist für das Motallhalogenidgas vorzugsweise ein titanhaltiges Metallhalogenid wiinschenswert, wie ein Hel-Gas, ein Ha-Gas, ein TiBra-Gas oder ein TiFra-Gas. Außerdem sind, wenn das TiCla-Gas als das Metallhalogenidgas verwendet wird, für die anfängliche Opfermetellschieht eine Al-Schicht, eine La-Schicht, eine Pr-Schicht, eine In-Schicht, eine Ce-Schicht, eine 35 Nd-Schicht oder eine Be-Schicht würschenswert. Hierbei wird die Al-Schicht für die anfängliche Opfermetallschicht am meisten bevorzugt. Der Grund hierfür ist, daß Aluminium bezüglich CI die höchste Gibbssche freie Energie aufweist, wie in Tabelle la gezeigt, und verschiedene Vorläufer besitzt. Für das Inerigas werden vorzugsweise Argongas oder Stickstoffgas verwendet, und für das reduzierende Gas wird Wasserstoffgas eingeswizt. Das reduzierende Gas reduziere das Opfermetallquellengas. Die Gibbssche Energie für verschiedene Metallhalogenidgase bei einer Absoluttemperatur von 700°K, d. h. 427°C, ist in den nachstehenden Tabellen 1a, 1b, 2, 3 und 4 aufgelistet.

(Tabelle 1a)

Gibbssene freie Energie verschiedener, chlorhaltiger Metallhalogenidgase bei 427°C

Verbindung	Gibbssche freie Energie (kJ/mol)	Verbindung	Gibbssche freie Energie (kJ/mol)	Verbindung	Gibbsche freie Energie (kJ/mol)	10
Al <sub>2</sub> Cl <sub>6</sub>	-1121,9	HfCl <sub>3</sub>	-626,7	BeCl <sub>2</sub>	-373,1	1
ThCl	-895,8	EuCl,	-621,6	BCi	-367,7	15
UCI,	-811,9	YbCl,	-621,5	SiCI,	-365,7	7 "
HfCl,	-804,7	K <sub>2</sub> Cl <sub>2</sub>	-609,8	SnCl.	-362,3	
ZrCl <sub>4</sub>	-777,6	Rb <sub>2</sub> Cl <sub>2</sub>	-607,6	InCl <sub>3</sub>	-335,8	20
LaCl,	-708,9	Li <sub>2</sub> Cl <sub>2</sub>	-597,8	AICI <sub>2</sub>	-305,5	
PrCl <sub>3</sub>	-706,9	sici,	-569,6	TaCl,	-300,1	25
In <sub>2</sub> Cl <sub>8</sub>	-703,7	AlCI,	-550,1	GeCl,	-299,8	1
CeCl <sub>3</sub>	-699,5	Fe <sub>2</sub> Cl <sub>5</sub>	-526,8	MnCl <sub>2</sub>	-286,4	30
NdCI,	-696,6	BaCl <sub>2</sub>	-524,3	WCI <sub>s</sub>	-285,6	
Be <sub>2</sub> Ci <sub>4</sub>	-692,6	SrCl <sub>2</sub>	-498,1	CsCl	-276,7	
TiCl,	-678,3	TaCl,	-497,5	ZnCl <sub>2</sub>	-273,5	35
GdCl <sub>s</sub>	-674,3	CaCl <sub>2</sub>	-489,1	WCI4	-267,6	1
TbCl3	-668,1	PbCl <sub>4</sub>	-452,1	Ti <sub>2</sub> Cl <sub>2</sub>	-259,8	40
HoCl <sub>2</sub>	-659,7	VaCl <sub>4</sub>	-447,2	GaCl <sub>2</sub>	-258,4	
ErCi,	-651,7	GeC1,	-410,8	SbCl <sub>6</sub>	-249,9	45
Cs <sub>2</sub> Cl <sub>2</sub>	-644,1	MgCl <sub>2</sub>	-407,8	Cu <sub>3</sub> Cl <sub>3</sub>	-242,9	]
TmCi <sub>3</sub>	-641,5	Fe <sub>2</sub> Cl <sub>4</sub>	-408,5	PCI <sub>s</sub>	-242,3	50
TaCi,	-636,6	GaCl,	-388,6	FeCl,	-240,6	] ~

r n

65

(Tabelle 1b)

Gibbssche freie Euergie verschiedener, chlorhaltiger Metallhalogenidgase bei 427°C

10	Verbindung	Gibbssche freie Energie (kJ/mol)	Verbindung	Gibbssche freie Energie (kJ/mol)	<b>Ve</b> rb <b>i</b> ndung	Gibbsche freie Energie (kJ/mol)	
	InCl <sub>2</sub>	-240,2	CaCl	-165,1	NiCl <sub>2</sub>	-101,8	
15	BiCI,	-238,5	TeCl,	-136,4	HCI	-98,7	
	AsCl	-231,4	HgCl <sub>2</sub>	-136,2	SeCl <sub>2</sub>	-50,5	
20	SnCl <sub>2</sub>	-215 <sub>1</sub> 8	TeCl <sub>2</sub>	-134,6	BiCI	-30,9	
ZU	BaCl	-198,5	CoCl2	-125,2	BeCl	-6,2	
	SiCl <sub>2</sub>	-195,5	GaÇi	-123,1	AgCI	29,6	
ಚ	SrCI	-181,5	AICI	-111,6	BCI	74,3	
	FeCi <sub>2</sub>	-174,5	BCI <sub>2</sub>	-109,9	sict	123,7	

(Tabelle 2)

Gibbssche freie Energie verschiedener jodhaltiger Metallhalogenidgase bei 427°C

· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					
Verbindung	Gibbssche freie Energie (kJ/mol)	Verbindung	Gibbssche freie Energie (KJ/mol)	Verbindung	Gibbsch freie Energie (kJ/mol)
Thl <sub>4</sub>	-512	Zri,	-409	Til	-320
Al <sub>2</sub> I <sub>6</sub>	-510	Hī,	-405	Pbi.	-266
K <sub>z</sub> l <sub>z</sub>	-480	Dyls	-402	MgI <sub>2</sub>	-239
Lal <sub>3</sub>	-457	Tml <sub>1</sub>	-399	Cul	-237
Prls	-448	Gdl,	-388	Csl	-220
Cei,	-442	Bai <sub>2</sub>	-380	Tal <sub>s</sub>	-202
Ndl,	-438	Ul	-377	Sil4	-150
Lizla	-427	Srl <sub>2</sub>	-353	Н	-11,8
Erl <sub>3</sub>	-410	Cal <sub>2</sub>	-338	-	•

15

20

25

30

35

40

**5**5

## DE 198 20 147 A 1

(Tabelle 3)

Gibbssche freie Energie verschiedener bromhaltiger Metallhalogenidgase bei 427°C

Verbindung	Gibbssche freie Energie (kJ/mol)	Verbindung	Gibbssche freie Energie (kJ/mol)	Verbindung	Gibbsche fraie Energie (kJ/mol)
Al <sub>2</sub> Br <sub>6</sub>	-860	HoBr <sub>3</sub>	-567	CaBr <sub>2</sub>	-435
Mg₂Br₄	-764	ErBr <sub>3</sub>	-568	PbBr,	-428
ThBr,	-743	TmBr <sub>s</sub>	-563	TaBrs	-424
HfBr,	-639	TbBr <sub>3</sub>	-559	Eu6r <sub>2</sub>	-413
ZrBr <sub>4</sub>	-527	DyBr <sub>3</sub>	-559	SiBr <sub>4</sub>	-387
LeBr,	-621	GdBr <sub>3</sub>	-551	Cu <sub>s</sub> Br <sub>s</sub>	-187
CeBr <sub>3</sub>	-616	Li <sub>z</sub> Br <sub>z</sub>	-534	WBr <sub>s</sub>	-139
PrBr <sub>3</sub> .	-612	TiBr.	-527	HBr	-58,6
UBr,	-602	Na <sub>2</sub> Br <sub>2</sub>	-510	•	
NdBr,	-598	SrBr <sub>2</sub>	-453		•

(Tabelle 4)

Gibbssche freie Energie verschiedener fluorhaltiger Metallbalogenidgase bei 427°C

Verbindung	Gibbssche freie Energie (KJ/mol)	Verbindung	Gibbssche freia Energie (kJ/mol)	Verbindung	Gibbsche, freie Energie (kJ/mol)
Al <sub>2</sub> F <sub>6</sub>	-2439	HfF.	-1592	⊔₃F₃	-1457
UF,	-1958	ZrF.	-1587	PrF,	-1231
TaF,	-1687	S2F,0	-1581	AsF <sub>5</sub>	-1080
∏hF₄	-1687	SiF,	-1515	CuF <sub>2</sub>	-287,3
Mg₂F.	-1624	WF <sub>s</sub>	-1513	HF	-277,1
NbF <sub>s</sub>	-1607	TIF,	-1467	•	•

Eiu Metallquellengas und eine anfängliche Opfermetallschicht, die zur Bildung einer gewünschten atomaren Metallschicht auf einem Halbleitersubstrat geeignet sind, können von den Tabellen 1 bis 4 ausgewählt werden. Um beispielsweise eine atomare Titanschicht als atomare Metallschicht zu bilden, ist für die anfängliche Opfermetallschicht eine Alschicht, eine La-Schicht, eine Pr-Schicht, eine Ce-Schicht, eine Nd-Schicht oder eine Be-Schicht wünschenswert, umd für das Metallquellengas ist ein TiCl4-Gas wünschenswert. Vorzugsweise ist das Opfermetallquellengas zur Bildung der Al-Schicht als einer anfänglichen Opfermetallschicht ein Al-haltiger Vorläufer, z. B. (CaHa)2AlH, (C4Ha)1AlH, (C2H3)2Al, (CH3)3Al, AlH3N(CH3)3, (CH3)2AlH, oder (CH3)2H3N: AlH3. Analog ist es bevorzugt, daß das Opfermetallquellengas zur Bildung der La-Schicht als einer anfänglichen Opfermetallschicht ein La-haltiger Vorläufer,

B. (C<sub>5</sub>H<sub>5</sub>)<sub>3</sub>La oder (C<sub>2</sub>H<sub>7</sub>C<sub>4</sub>H<sub>4</sub>)<sub>3</sub>La, und das Opfermetallquellengas zur Bildung der Pr-Schicht als einer anfänglichen Opfermetallschicht ein Pr-haltiger Vorläufer ist, wie (C<sub>5</sub>H<sub>5</sub>)<sub>3</sub>Pr oder (C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>C<sub>5</sub>H<sub>4</sub>)<sub>3</sub>Pr. Becuso ist es bevorzugt, daß das Opfermetallquellengas zur Bildung der In-Schicht als einer anfänglichen Opfermetallschicht ein In-haltiger Vorläufer ist, z. B. C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>In, (CH<sub>3</sub>)<sub>5</sub>C<sub>5</sub>In, (C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>3</sub>In oder (CH<sub>3</sub>)<sub>5</sub>In. Des weiteren ist bevorzugt, daß das Opfermetallquellengas zur Bildung der Co-Schicht als einer anfänglichen Opfermetallschicht ein Co-haltiger Vorläufer ist, z. B. (C<sub>5</sub>H<sub>5</sub>)<sub>3</sub>Ce oder ((C<sub>5</sub>H<sub>5</sub>)<sub>5</sub>C<sub>5</sub>H<sub>4</sub>)<sub>3</sub>Ce. Analog ist es bevorzugt, daß das Opfermetallquellengas zur Bildung der Nd-Schicht als einer anfähglichen Opfermetallschicht ein Nd-haltiger Vorläufer ist, z. B. (C<sub>5</sub>H<sub>5</sub>)<sub>3</sub>Nd oder (C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>C<sub>5</sub>H<sub>4</sub>)<sub>3</sub>Nd. Außerdam ist es bevorzugt, daß das Opfermetallquellengas zur Bildung der Be-Schicht als einer anfänglichen Opfermetallschicht ein Be-hältiger Vorläufer ist, z. B. Be(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>7</sub>. Der Al-haltige Vorläufer wird als das Opfermetallquellengas am meisten bevorzugt.
 Der Grund hierfür liegt derin, daß Al eine höhere Gibbssche freie Energie mit Halogenatomen, z. B. Cl. I. Br oder F. aufweist als jedes andere Übergangselement, wie in den Tabellen 1a bis 4 gezeigt, und zudem verschiedane Vorläufer besitzt, wie oben beschrieben.

Wenn die Al-Schicht als aufängliche Opfermetallschicht gebilder wird, ist TMA (Trimethyloluminium; (CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>Al) bin typischer Vorläufer für das Opfermetallquellenges. Das H<sub>2</sub>-Gas, welches das reduzierende Gas ist, reagiert hierbei mit dem TMA-Gas, so daß das CH<sub>3</sub> des TMA-Cases in CH<sub>4</sub> umgewandelt wird. Das CH<sub>4</sub> wird aus der Reaktionskammen 51 abgeführt, und die Al-Arome werden auf der Oberfläche des Halbleitersubstrats zur Bildung der Al-Schicht abgeschieden. Anschließend wird ein peripherer Teil der resultierenden Struktur, wo die anfängliche Opfermetallschicht gebildet wurde, mit dem Inertgas gespült, um das in der Reaktionskammer 51 verbliebene Opfermetallschieht gebildet wurde, mit dem Inertgas gespült, um das in der Reaktionskammer 51 verbliebene Opfermetallschieht gebildet zuführen (Schritt 13), was einen ersten Spülprozeß darstellt. Das reduzierende Gas kann während des ersten Spülprozesses zugeführt werden. Außerdem wird die Temperatur des Halbleitersubstrates bei 300°C bis 500°C gehalten. Hierbei kann die Temperatur des Halbleitersubstrates während der Bildung der anfänglichen Opfermetallschicht so eingestellt werden, daß sie gleich groß wie die Temperatur des Halbleitersubstrates während des ersten Spülprozesses oder von dieser verschieden ist.

Nach Abschluß des ersten Spülprozesses werden das Opfermetallquellengas, das reduzierenden Gas und das Inertys in die Reaktionskammer 51 injiziert, um das Opfermetallquellengas mit dem reduzierenden Gas zur Reaktion zu bringen, so daß eine atomare Opfermetallschicht auf der anfänglichen Opfermetallschicht gebildet wird (Schriu 15). Wenn für das Opfermetallkuellengas und das reduzierende Gas z. B. TMA((CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Al)-Gas bzw. H<sub>2</sub>-Gas verwendet werden, wird eine Al-Schicht als atomare Opfermetallschicht gebildet. Die atomare Opfermetallschicht wird hierbei aus demselben Material gebildet wie die anfängliche Opfermetallschicht. Wenn beispielsweise die anfängliche Opfermetallschicht die Al-Schicht ist, wird auch die atomare Opfermetallschicht aus Al gebildet. Außerdem wird die atomare Opfermetallschicht unter Verwendung desselben Opfermetallschicht aus Al gebildet. Außerdem wird die atomare Opfermetallschicht schicht eingesetzt wird. Die Dicke der atomaren Opfermetallschicht bedrägt dabei vorzugsweise 0,4 mm bis 0,5 mm. Wenn hierbei die freigelegte Störstellenschicht ganzflächig mit der atomaren Opfermetallschicht bedeckt wird, kann der Prozeß zur Bildung der anfänglichen Opfermetallschicht weggelassen werden. Mit anderen Worten, die anfängliche Opfermetallschicht dient dazu, ein Reagieren des Metallquellengases, das während der Bildung der atomaren Metallschicht in die Reaktionskammer 51 injiziert wird, mit Siliziumatomen in der Störstellenschicht zu verhindern.

Der periphere Bereich der resultierenden Struktur, wo die Opfermetallschicht gebildet wurde, wird mit dem Incregas gespült, um das Opfermetallquellengas, das in der Reaktionskammer 51 verblieben ist, vollständig abzuführen (Schritt 17), was einen zweiten Spülprozes darstellt. Das reduzierende Gas kann wührend des zweiten Spülprozes zugeführt werden. Nach Abschluß des zweiten Spülprozesses werden das Metallquellengas, das Inergas und das reduzierende Gas in die Reaktionskammer 51 eingeleitet, um auf diese Weise die atomare Opfermetallschieht und die anfängliche Opfermetallschieht zu entfernen und gleichzeitig eine atomare Metallschicht ganzflächig auf dem Halbleitersubstrat zu bilden (Schritt 19). Hierbei wird als Metallquellengas vorzugsweise ein Metallhalogenidgas verwendet, das Metallatome der zu bildenden Metallschicht enthält, z. B. TiCl4. Das Inergas, z. B. N2-Gas oder Ar-Gas, ist ein Trägergas für das Metallquellengas, d. b. für das Metallhalogenidgas. Wenn sowohl die atomare Opfermetallschicht als auch die anfängliche Opfermetallschicht aus einer Al-Schiebt bestehen und für das Metallalogenidgas TiCl4-Gas verwendet wird, wird durch die Kombination von Al-Atomen der Al-Schieht mit Cl-Atomen aus TiCl4 ein Al<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>-Gas erzeugt, und Ti-Atome, die von den TiCl4-Gas gelöst werden, scheiden sich auf dem Halbleitersubstrat ab, um eine Ti-Schieht zu bilden. Das als Al<sub>2</sub>Cl6-Gas wird aus der Reaktionskammer 51 ausgetrieben.

Da die Gibbssche freie Epergie von AlgCle höher ist als diejenige des TiCle-Gases, wie in Tabelle 19 gezeigt, reagiert die Al-Schicht mit dem TiCla-Gas, um die Ti-Schicht zu bilden. Austelle des TiCla-Gases kann für des Halogenidgas TaCl<sub>3</sub>-Gus, HfCl4-Gas, ZrCl4-Gas, Til4-Gas, Tul5-Gas, Hff4-Gas, ZrL4-Gas, TiBt4-Gas, TaBt5-Gus, HfBt4-Gas, ZrBt4-Gas, TiF. Gas, TeF. Gas, HiF. Gas oder ZrF. Gas verwender werden. Um eine Hf. Schicht oder eine Zr. Schicht unter Verwendung des HfCly-Gases bzw. des ZrCly-Gases als das Metallhalogenidgas zu bilden, ist die Al-Schicht für die ausmare Opformoullschicht oder die anfängliche Opformetallschicht optimal. Dies liegt daran, daß die Gibbsschen freien Energien von HRIL-Gas und ZrCle-Gas höher sind als diejenigen von LaCle-Gas, PrCl3-Gas, In2Cle-Gas, CoCl3-Gas, NdCl3-Gas und Be2Cl4-Gas, wie in Tabelle 1a gezeigt. Außerdem ist die Al-Schicht zur Bildung einer gewinschten alomaren Metallschicht, meistens unter Verwendung der Metalthalogenidgase, für die atomare Opfermetallschicht oder die anfängliche Opfermetallschicht am meisten zu bevorzugen, wie aus den Tabellen 2 bis 4 hervorgeht. Vorzugsweise werden die Schritte 13, 15, 17 und 19, d. h. der erste Spülvorgang, das Bilden der atomaren Opfermetallschicht, der zweite Spülvorgang und die Bildung der atomaren Metallschicht, bei derselben Temperatur durchgeführt. Nach Bildung der atomaren Metallschicht wird der Zählwert n um eins erhöht (Schrift 21), und der erhöhte Zählwert n wird mit der Zahl kanfünglich vorregebener Zyklen verglichen (Schritt 23). Wenn der erhöhte Wert in kleiner als die Zahl k unfänglich vorgegeboner Zylden ist, werden die Schritte 13, 15, 17 und 19, d. h. der erste Spülvorgang, die Bildung der atomaren Opfermetallschicht, der zweite Spülvorgang und die Bildung der atomaren Metallschicht, wiederholt durchgeführt, bis der Zählwert n gleich der Zahl k vorgegebener Zyklen ist, um dadurch eine Metallschicht gewünscher Dicke auf dem Halbleitersubstrat zu erzeugen. Wenn die resultierende Smuknur, welche die gebildete Metallschicht beinhaltet, hei einer vorgegebenen Temperatur getempen wird, bildet sich eine Metallsilieidschicht an der Grenzfläche zwischen einer Störstel-

#### DE 198 20 147 A 1

lenschicht und der Metallschicht. Die Metallsilfeidschicht ist bierbei eine obmsche Schicht, welche den Kontaktwiderstand zwischen der Metallschicht und der Störstellenschicht verbessert.

Fig. 6 zeigt eine erfindungsgemäß gebildete Ti-Schicht. Für das Beispiel von Fig. 6 lag die Temperatur Ta des Halbleitersubstrates während der Bildung einer anfänglichen Opfermetallschicht, des ersten Spülvorgangs, der Bildung der atomaren Opfermetalischicht, des zweiten Spillvorgangs und der Bildung der atomaren Metalischicht bei 450°C. Die anfängliche Opfermetallschicht wurde aus der Al-Schicht durch Reagieren von TMA-Gas mit Ho-Gas für ungefähr 10 s gebilder. Hierbei wurde auch inertes N2-Gas in die Reaktionskammer injiziert. Das N2-Gas und das H2-Gas wurden in die Reaktionskammer mit Flußraten von 40 socm bzw. 1.000 socm eingespeist, und der Druck in der Reaktionskammer betrug ungefähr 3 Torr. Zudern wurde das TMA-Gas unter Verwendung eines Gasspülers bei Raumtemperatur erzehgt. Hierbei wurde für das TMA-Gas kein Trägergas benutzt, so daß das TMA-Gas mit einer Druckdifferenz zwischen dem Daunpfdruck des TMA-Gases und dem Druck in der Reaktionskammer in letztere eingeleitet wurde. Nach Bildung der anfänglichen Opfermetallschicht in Form einer Al-Schicht wurde das TMA-Gas nicht mehr zugeführt, und der erste Spülprozeß wurde für ungefähr 5 s durchgeführt, um das in der Reaktionskammer verbliebende TMA-Gas vollständig zu entfernen. Hierbei wurden das Nr Gas und das Hr Gas kontinuierlich eingeleitet, um den Druck in der Reaktionskand bei etwa 8 Torr zu halten. Nach Abschluß des ersten Spülvorgangs wurde TMA-Gas in die Reaktionskammer für etwa 1 s eingeleiret, so daß das H2-Gas mit dem TMA-Gas reagierte, um eine dunne atomare Opfermetallschicht in Form einer atomaren Al-Schicht zu bilden. Dann wurde kein TMA-Gas mehr zugeführt, und ein zweiter Spülvorgung wurde in derselben Weise wie der erste Spülvorgang durchgeführt. Daraufhin wurde TICk-Metallquellengas in die Reaktionskammer für ungefähr 5 s eingeleitet, wodurch die Al-Schicht und das TiCk-Gas miteinander reagierten, um ganzflächig auf dem Halbleitersubstrat eine atomare Ti-Schicht zu bilden. Anschließend wurden die Schritte der ersten Spülung, der Bildung der atomaren Opfermetallschicht, der zweiten Spülung und der Bildung der atomaren Metallschicht nacheinander funfzig Mal wiederholt.

Es ist aus Fig. 6 ersichtlich, daß die Ti-Schicht erfindungsgemäß im Inneren des Kontaktlochs, das ein Aspektverhältnis von fünf oder mehr aufweist, und auf dem peripheren Bereich des Kontaktlochs in einer gleichmäßigen Dicke von ungefähr 60 nm gehildet wurde.

In den Diagrammen von Fig. 7 repräsentieren die horizontalen Achsen einen Röntgenstrahlbeugungswinkel, und die verdkalen Achsen repräsentieren die Intensität der gebeugten Röntgenstrahlen in willkürlichen Einheiten. Des weiteren ist in den Diagrammen der Bereich des Beugungswinkels 20 der Röntgenstrahlen zwischen 140° und 170° das durch Messen einer Al-Komponente ethaltene Resultat, während der Bereich zwischen 84° und 89° das durch Messen einer Ti-Komponente ethaltene Resultat und der Bereich zwischen 90° und 96° das durch Messen einer Cl-Komponente erhaltene Resultat repräsentieren. Aus Fig. 7 ist ersichtlich, daß die erfindungsgemäß gebildete Ti-Schicht keine Störstellen, sondern nur Ti-Atorne enthält.

In den Nig. 3 und 4, die ein weiteres Ausführungsbeispiel der Erfindung darstellen, repräsentieren Telle, die durch dieselben Bezugszeichen repräsentiert sind wie diejenigen in den Fig. 1 und 2, dieselben Vorgänge wie im ersten Ausführungsbeispiel.

Bezugnehmend auf die Fig. 3, 4 und 5 werden nach den Schritten 11, 13, 15, 17 und 19 der Bildung der anfänglichen Opfermetallschicht, der ersten Spülung, der Bildung der atomaren Opfermetallschicht, der zweiten Spülung und der Bildung der atomaren Metallschicht zusätzlich Schritte 25 und 27 einer dricten Spülung und der Bildung einer atomaren Siliziumschicht durchgeführt, um auf diese Weise eine Metallsilicischicht zu erzeugen. Der dritte Spülprozeß 25 wird in derselben Weise durchgeführt, um auf diese Weise eine Metallsilicischicht zu erzeugen. Der dritte Spülprozeß 25 wird in derselben Weise durchgeführt, um auf diese Weise eine Metallsilicischicht zu erzeugen. Der dritte Spülprozeß 25 wird in derselben Weise durchgeführt, um auf diese Weise Spülprozeß 13 und 17. Die atomare Siliziumschicht wird auf einer atomaren Metallschicht durch Reagieren des Siliziumquellengases gebildet, das nach Abschluß des dritten Spülprozeß 25 in die Reaktionskammer 51 eingeleitet wird. Hierbei wird während der Bildung der Siliziumschichte Temperatur des Halbleitersubstrates auf derselben Temperatur wie im dritten Spülprozeß 25 gehalten, d. h. bei 300°C bis 500°C. Analog zum ersten erfindungsgemäßen Ausführungsbeispiel werden die Schritte 13, 15, 17, 19, 25 und 27, d. h. die erste Spülung, die Bildung der atomaren Opfermetallschicht, die zweite Spülung, die Bildung der atomaren Metallschicht, die dritte Spülung der atomaren Metallschicht, die dritte Spülung der atomaren Metallschicht, die dritte Spülung der atomaren Siliziumschichten altermierend übereinandergestapelt werden. Hierbei reagieren die atomaren Metallschichten und die atomaren Siliziumschichten unternander, so daß sich eine Metallsilidischicht kann. Das Zusammensetzungsverhältnis der Metallsilidischicht kann durch Steuerung der Dicken der atomaren Metallschicht und der atomaren Siliziumschicht verändert werden. Verzugsweise werden als das Siliziumquellegas Silk-Gas, (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>SiCas, (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>SiCl<sub>2</sub>Gas, (CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>SiCl<sub>2</sub>Gas, (CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>SiCl<sub>2</sub>Gas, (CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>SiCl<sub>2</sub>Gas,

Gemäß eines weiteren erfindungsgemäßen Ausführungsbeispiels kann abhängig von der Art der atomaren Metallschicht eine gewünschte Metallsillcidschicht, wie eine TiSi-Schicht, eine Ta-Si-Schicht, eine ZrSi-Schieht oder eine HrSi-Schicht gebildet werden. Außerdem kann eine Metallsilicidschicht mit ausgezeichneter Stufenbedeckung in einem Kontaktloch mit hohem Aspektverhältnis gebildet werden.

Somit können erfindungsgemäß, wie oben erläutert, eine Metallschieht oder eine Metallsilicidschieht mit ausgezeichneter Stufenbedeckung in einem Kontaktioch mit hohem Aspektverhältnis erzeugt werden. Dadurch läßt sich eine metallische Zwischenverbindung herstellen, die für bochintegrierte Halbleiterbauelemente geeignet ist.

#### Patentansprüche

1. Verfahren zur Bildung einer Metallschicht eines Halbleiterbauelementes, gekennzeichnet durch folgende Schritze: S

10

15

20

భ

30

35

50

SS

#### DE 198 20 147 A 1

- Bilden einer atomaren Opfermetallschieht auf einem Halbleitersubstrat,
- Entfernen der atomaren Öpfermetallschicht und gleichzeitiges Bilden einer atomaren Metallschicht auf dem Halbleitersubstrat durch Reagieren der atomaren Opfermetallschicht mit einem Metallhalogenidgas und
- Übereinanderstapeln einer Mehrzahl atomarer Metallschichten auf dem Halbleitersubstrat durch wenigstens einmaligus, abwechselndes Bilden der atomaren Opfermetallschicht und der atomaren Metallschicht.
- 2. Verfahren zur Bildung einer Metallsilieidschicht eines Halbleiterbauelementes, gekennzeichnete folgende Schnitte:
  - Bilden einer atmmaren Opfermetallschicht auf einem Halbleitersubstrat,
  - Entfernen der atomaren Öpfermetallschicht und gleichzeitiges Bilden einer atomaren Metallschicht auf dem Halbleitersubstrat durch Reagieren der atomaren Opfermetallschicht mit einem Metallhalogenidgas,
  - Bilden einer atomaren Siliziumschicht auf der atomaren Metallschicht und
  - abwochselodes Übereinanderstapeln einer Mehrzahl atomarer Metallschichten und einer Mehrzahl atomarer Siliziumschichten auf dem Halbleitersubstrat durch wenigstens einmaliges, aufeinanderfolgendes Bilden der stomaren Opfermetallschicht, der atomaren Metallschicht und der atomaren Siliziumschicht.
- 3. Verfahren zur Bildung einer Metallsilicidschicht eines Halbleiterbauelementes,gekennzeichnet durch folgeside Schritte:
  - Bilden einer atomaren Siliziumschicht auf einem Halbleitersubstrat,
  - Bilden einer atomaren Opfermetallschicht auf der atomaren Sihziumschicht,
  - Entfernen der atomaren Opfermotalischicht und gleichzeitiges Bilden einer atomaren Metalischicht auf dern Halbleitersubstrat durch Reagieren der atomaren Opfermetallschieht mit einem Metallhalogenidgas und
  - altermierendes Übereinanderstapeln einer Mehrzahl atomarer Siliziumschichten und einer Mehrzahl atom rer Metallschichten auf dem Halbleitersubstrat durch wenigstens einmaliges aufeinanderfolgendes Bilden der atomaren Siliziumschicht, der atomaren Opfermetallschicht und der atomaren Metallschicht.
  - 4. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, weiter gekennzeichnet durch den Schritt der Bildung einer anfänglichen Opfermetaltschicht auf dem Halbleitersubstrat vor dem Schritt der Bildung der atomaren Opfermetallschicht.
  - Verfahren nach Anspruch 4, weiter dadurch gekennzeichnet, daß das Halbleitersubstrat während der Bildung ber anfänglichen Opfermetallschicht auf 300°C bis 500°C geheim wird.
  - 5. Verfahren nach Anspruch 4 oder 5, weiter dadurch gekennzeichnet, daß die anfängliche Opfermetallschicht aus dem gleichen Material gebildet wird wie die atomare Opfermetallschicht.
- 7. Verfahren nach einem der Ansprüche 4 bis 6, weiter dadurch gekennzelchnet, daß die anfängliche Opfermetallschiebt unter Verwendung des gleichen Reaktionsgases gebilder wird, wie es zur Bildung der atomaren Opfermetallschicht verwendet wird.
  - 8. Verfahren nuch einem der Ansprüche 1 bis 7, weiter dadurch gekeonzeichnet, daß das Halbleitersubstrat wahrend der Bildung der atomaren Schichten auf 300°C bis 500°C geheizt wird.
- 9. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 8, weiter dadurch gekennzeichnet, daß die Gibbssche freie Energie einer ein Metallatom der atomaren Opfermetallschicht und ein Halogenatom des Metallhalogenidgases unthulrenden Zusammensetzung höher ist als die enige des Metalihalogenids.
  - 10. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 9, weiter dadurch gekennzeichnet, daß die atomate Opfermetallschicht durch Reagieren eines Opfermetallquellengases mit einem reduzierenden Gas gebildet wird.
- 11. Verfahren nach Anspruch 10, weiter dadurch gekennzeichnet, daß als reduzierendes Gas H2-Gas oder Sitan-Gas verwendet wird.
  - 12. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 11, weiter dadurch gekennzeichnet, daß das Metallbalogenidgas aus der Gruppe ausgewählt wird, die aus TiCle-Gas TaCle-Gas, HfCle-Gas, ZrCle-Gas, TiLe-Gas, Talg-Gas, HLe-Gas, Zrla-Gas, TiBra-Gas, TaBra-Cas, HfBra-Gas, ZrBra-Gas, TiFa-Gas, TaP3-Gas, HfP4-Gas und ZrFa-Gas besteht.
- 45 13. Verfahren nach Anspruch 12, weiter dadurch gekennzeichnet, daß als Metallhalogenidgas TiCl4-Gas verwendet wird und die Opfermetallschicht aus der Gruppe ausgewählt ist, die aus einer Al-Schicht, einer La-Schicht, einer Pr-Schicht, einer In-Schicht, einer Ce-Schicht, einer Nd-Schicht und einer Be-Schicht besteht.
  - 14. Verfahren vach Anspruch 13, weiter dadurch gekennzeichnet, daß die für die Ai-Schieht, die La-Schieht, die Pr Schicht, die In-Schicht, die Ce-Schicht, die Nd-Schicht und die Be-Schicht verwendeten Opfermetallquellengase Vorläufer sind, die Al, La, Pr. In, Ce, Nd bzw. Be enthalten.
  - 15. Verfahren nach Anspruch 14, weiter dadurch gekennzeichnet, daß der Al-haltige Vorläufer aus der Gruppe ausgewählt ist, die aus  $(C_0H_9)_2AlH$ ,  $(C_4H_9)_3AlH$ ,  $(C_2H_5)_3Al$ ,  $(CH_3)_7Al$ ,  $AlH_3N(CH_3)_3$ ,  $(CH_3)_2AlH$  und  $(CH_3)_2C_2H_9N:AlH_3$  besieht.
  - 16. Verfahren nach Anspruch 14, weiter dadurch gekennzeichnet, daß der La-haltige Vorläufer aus der Gruppe ausgewählt ist, die aus (C3H3)11a und (C2H7CaHa)11a besteht.

    17. Verfahren nach Anspruch 14, weiter dadurch gekennzeichnet, daß der Pr-haltige Vorläufer aus der Gruppe aus-
  - gewählt ist, die aus (C5H3)3P7 und (C5H7C5H4)3Pr besteht.

    18. Verfahren nach Anspruch 14, weiter dadurch gekennzeichnet, daß der In-haltige Vorläufer aus der Gruppe abs-
- gewählt ist, die aus C2H3In, (CH3)3C5In, (C2H5)3In und (CH3)3In besteht.

  19. Verfahren nach Anspruch 14, weiter dadurch gekennzeichnet, daß der Ce-haltige Vorläufer aus der Gruppe aus-60 gewählt ist, die aus (CsHs)2Ce und ((CsHs)CsHa)2Ce besieht.
  - 20. Vorfahren nach Anspruch 14. weiter dadurch gekennzeichnet, daß der Nd-haltige Vorläufer aus der Gruppe ausgewählt ist, die aus (C<sub>3</sub>H<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Nd und (C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>C<sub>3</sub>H<sub>2</sub>)<sub>3</sub>Nd besteht.

    21. Verfahren nach Anspruch 14, weiter dadurch gekennzeichnet, daß der Be-haltige Vorläufer Be(C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>)<sub>2</sub> ist.

    22. Verfahren nach einem der Ansprüche 4 bis 19, weiter gekennzeichnet durch den Schritt des Spülens des peri-
- 65 pheren Bereichs der resultierenden Struktur mit der gebildeten anfänglichen Opfermetallschicht oder azomaren Metallschicht mit einem Inertgas vor Durchführer, des Schrittes zur Bildung der atomaren Opfermetallschicht oder ber atomaren Siliziumschicht,

35

40

45

50

55

### DE 198 20 147 A 1

- 23. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 22, weiter gekennzeichnet durch den Schritt des Spülens des peripheren Bereichs der resultierenden Struktur mit der gebildeten atomaren Opfermetallschicht mit einem Inertgas vor Durchführen des Schriftes zur Bildung der atomaren Metallschicht.
- 24. Verfahren nach Anspruch 20 oder 21, weiter dadurch gekennzeichner, daß als das jeweilige Inertgas Ny-Gas oder Ar-Gas verwendet wird.
- 25. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 24, weiter gekennzeichnet durch einen Schritt zur Bildung einer ohmschen Schricht an der Grenzfläche zwischen dem Halbieitersubstrat und der Mehrzahl atomarer Metallschichten durch Reagieren der Mehrzahl atomarer Metallschichten mit dem Halbleitersubstrat unter Verwendung eines Tem-
- perprozesses nach dem Schritt des Übereinanderstapelos der mehreren atomaren Metallschichten.

  26. Verfahren nach Anspruch 25. weiter dadurch gekennzeichnet, daß der Tempervorgang mit einem Atmosphären10 gas durchgeführt wird, das aus der Gruppe ausgewühlt wird, die aus Ar-Gas, N<sub>2</sub>-Gas und NH<sub>2</sub>-Gas besteht.

  27. Verfahren nach Anspruch 25 oder 26, weiter dadurch gekennzeichnet, daß die ohrssche Schicht eine Metalist-
- licidschicht ist.
- 28. Verfahren nach einem der Ansprüche 2 bis 27, weiter dadurch gekennzeichnet, daß die atomare Siliziumschieht durch eine Reaktion mit einem Siliziumquellengas gebildet wird.
- 29. Verfahren nach Anspruch 28, weiter dadurch gekennzeichnet, daß das Siliziumquellengas aus der Gruppe absgewählt wird, die aus SiH<sub>4</sub>-Gas, Si<sub>2</sub>H<sub>5</sub>-Gas, (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>SiC $\equiv$ CSi(CH)<sub>3</sub>-Gas, ((CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>Si)<sub>2</sub>-Gas, (CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>CSi(CH)<sub>3</sub>-CI<sub>3</sub>Gas, (CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>SiN(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>-Gas, (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>SiCl<sub>2</sub>-Gas, ((CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>SiCl<sub>3</sub>-Gas, (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>SiCl<sub>3</sub>-Gas, (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>SiCl Cally SiH<sub>2</sub>-Gas, C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>SiCl<sub>3</sub>-Gas, C<sub>3</sub>SiSiCl<sub>3</sub>-Gas, C<sub>4</sub>H<sub>3</sub>SiCl<sub>3</sub>-Gas, CH<sub>3</sub>SiCl<sub>3</sub>-Gas, C<sub>4</sub>H<sub>3</sub>SiCl<sub>3</sub>-Gas, C<sub>4</sub>H<sub>3</sub>SiCl<sub>3</sub>-Gas, Ci<sub>4</sub>SiCl<sub>3</sub>-Gas, Ci<sub>4</sub>SiCl<sub>4</sub>-Gas, Ci<sub>4</sub>SiCl<sub>4</sub>-Gas ((CH3)2N)3CH-Gas und CH2=CHSiCl3-Gas besteht.
- 30. Verfahren nach einem der Ansprüche 2 bis 29, weiter gekennzeichnet durch einen Temperschritt bei einer vorgegebenen Temperatur nach dem alternierenden Aufeinanderstapeln der atomaren Metallschichten und der atoma- 25 ren Siliziumschichten auf dem Halbleitersubstrat.
- 31. Verfahren nach Anspruch 30, weiter dadurch gekennzeichnet, daß das Tempern mittels eines schnellen thermischen Prozesses, eines Temperofenprozesses oder einer diermischen Behandlung im Vakuum durchgeführt wird.

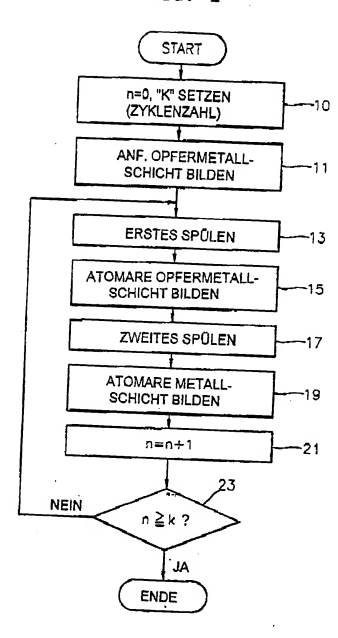
Hierzu 7 Seite(n) Zeichnungen



Nummer: Int. Cl.5. Offenlegungstag: DE 198 20 147 A1 HO1 L 21/3205 1. Juli 1999

PAGE 13/19

# FIG. 1

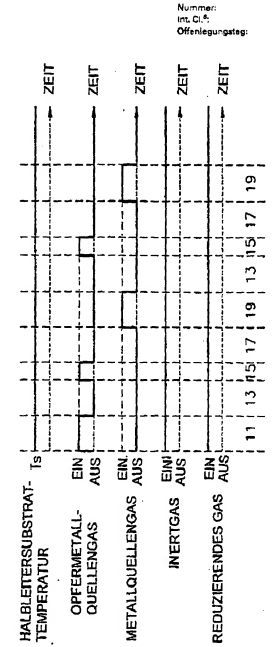


ભ

FIG.

DE 198 20 147 A1 H 01 L 21/3205 1. Juli 1999

ZEICHNUNGEN SEITE 2

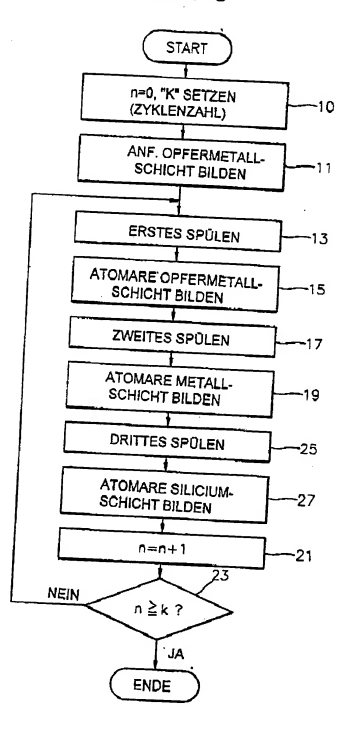


## ZEICHNUNGEN SETTE 3



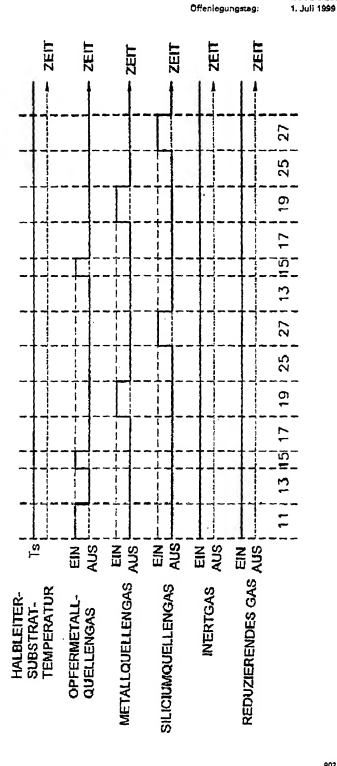
DE 198 20 147 A1 H 01 L 21/3265 1. Juli 1999

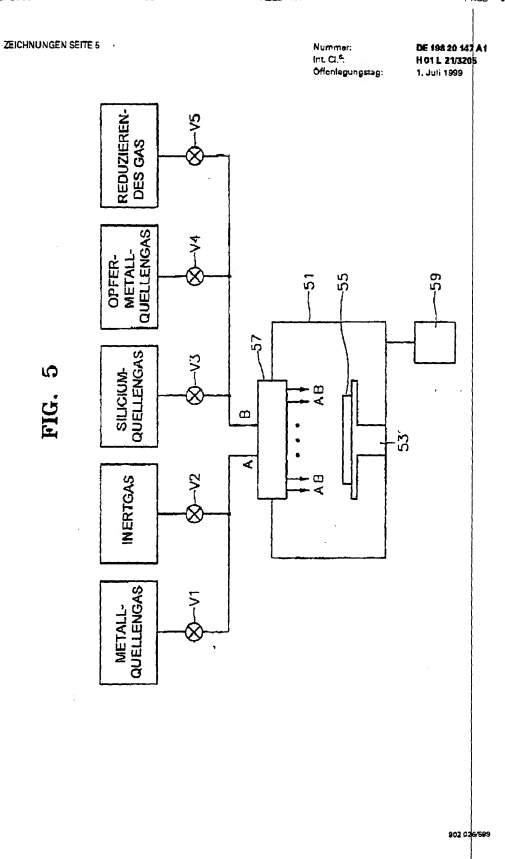
# FIG. 3



Nummer: Int CL. DE 198 20 147 A1 H 01 L 21/3205

ZEICHNUNGEN SEITE 4

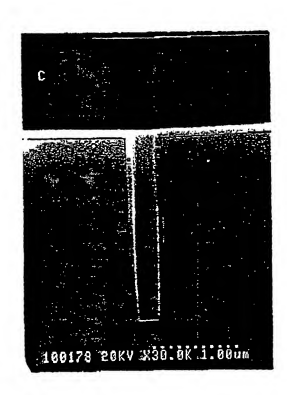




ZEICHNUNGEN SEITE 6

Nummer: Int. Cl.<sup>6</sup>; Offenlegungstag: DE 198 20 147 A1 H e1 L 21/32e5 1. Juli 1999

FIG. 6



ZEICHNUNGEN SEITE 7

Nummer: int. Cl.<sup>6</sup>. Offenlagungstag: DE 198 20 147 A1 H O1 L 21/3205 1. Juli 1999

FIG. 7

